四公開特許公報(A) 昭60-42411

@Int Cl.4

ر**ق**

識別記号

庁内整理番号

四公開 昭和60年(1985)3月6日

C 08 F 220/22 216/18

101

7308-4 J 6946-4 J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

❷発明の名称

含フツ素共重合体の製造法

创特 顧 昭58-149592

29出 願 昭58(1983)8月18日

@発明者 小 石

俊 夫 坂戸市鶴舞4の12の21

砂発 明 者 仍発 明 者 BB 中 安 村 勲

川越市砂新田4の18の7

富士見市西みずほ台2の6の3 相模原市南台1-9-2

砂発 明 尾 島 @発 明 者 渕 上

巌 高正

相模原市南台1-9-2

切出 願 人 セントラル硝子株式会 宇部市大字冲宇部5253番地

社

砂出 顧 人

財団法人相模中央化学 東京都千代田区丸の内1丁目4番5号

研究所

四代 理 人

弁理士 坂本 栄一

発明の名称

含フツ素共産合体の製造法

特許請求の範囲

(R は 炭化水 素系 また

はフツ素系アルキル基)で示される含フツ素 メタクリル酸エステルと式 CHz=CH (R' は炭

化水素系アルキル基)で示されるピニルエー テルをラジカル重合開始剤の存在下共重合さ せることを修散とする含フツ素共重合体の製 造法

2) 式 K > V T R = CnH₂ n+1

(n は整数) または (OH₂)_m CH < ^{xx} (m は 0 ~5の整数、RIは炭素数 I ~ 2 0 個を有する ポリフルオロアルキル基、R"は低級アルキル 基、水素原子、または Rf基) で示される含フ ン素メタクリル酸エステルを用いる、特許請 求の範囲第1項記載の方法。

CH3 = OH にかいて R' = On H 2n+1 (n は

整数)で示されるピニルエーテル類を用いる 特許請求の範囲第1項記載の方法。

(R,R'は特許請求の範囲第1項と同称)

のモノマー単位からなることを特徴とする。 **特許請求の範囲第1項記載の方法によつて得** られた含フツ紫共重合体。

3 発明の詳細な説明

本発明は新規な含フツ素メタクリル酸エステ ル共重合体およびその製造方法に関するもので あり、具体的には、αートリフルオロメチルア クリレートとピニルエーテルをラジカル共重合 T AVAILABLE COPY

することにより得られる新規な含フッ素共重合体に関するものである。

- الإسب

水素原子またはメチル基、R_{II}はフッ素原子および水素原子を含むアルキル基)で示されるものが多く、エステル基部分がフッ素原子を含む化合物であつた。たとえば、繊維加工用の撥水撥油剤として、パーフルオロアルキル基(R_I基)を含む、含フッ素アクリレートと炭化水素系他

モノマーとの共重合体が広範に使用されている ことは周知のとおりである。

本発明における含フッ案メタクリル酸エステ ルは、一般式 OH₈ = 0 CP₈ (Rは炭化水素)

系またはフツ索系アルキル基)で示される。α ートリフルオロメチルアクリレートである。こ の化合物は、機能性ポリマー原料として、従来 とは異なる特異なポリマーを与えるものと関待 される。しかし、このモノマーは、ロープチル リチウムやビリンと触ばによるアースのようない のル開始剤でラジカル単独重合を行わない。

また、メタクリル酸メチルなどのラジカル共 重合により共重合体が得られているが、αート リフルオロメチルアクリレート含有量の大きい 共重合体を収率よく得るには長い重合時間を必 要とする。(参考文献:Hiroshi Ito et.al., Macromolecules 15 915 ~ 920 (1982)) 以上のような結果をふまえ本発明では本来ラ

ジカル単独重合性のない a ートリフルオロメチルアクリレートと他モノマーとの共重合を循々 飲みた結果、ビニルエーテル類とよくラジカル 共選合することを見出した。この共重合といい、 では、ビニルエーテル類も通常カチオン単独重合しない。このように、ラジカル単独重合しない。このように、 では、ラジカル単独重合性のないこののように、ラジカル単独重合性のないこののよく で、ラジカル単独重合性のないこののように、 で、ラジカル単独重合性のないこののように、 で、ラジカル単独重合性のないこののように、 で、ラジカル単独重合性のないこののように、 で、カナル単独重合性のないこののように、 で、カナル単独重合体に近いモノマー組成 で、カナな生成すると共に、共重合 体自身も特異な性質を現出できる可能性がある。

本発明における、αートリフルオロメナルアクリレートとピニルエーテルとの共産合体は通常のラジカル開始剤の存在下、溶液重合、乳化ま合、 歴測重合させて得ることができる。 眩モノマー仕込組成は、通常αートリフルオロメチルアクリレート/ピニルエーテル仕込モル比20/80~80/20 モルラグ、好ましくは 10/60~60/40 モルラが共重合体収率に好結果をもたち

す。とのようなモノマー仕込組成で得られる共 重合体中のモノマー組成比は概して、 1 対 1 に 近い。

共重合対製造における重合温度は-30℃~100℃ 好ましくは OC~70C が適当である。 ラジカル閉 始剤の種類としては、油剤性ラジカル開始剤と して、例えばジイソプロピルパーオキシジカー **ポネート、ターシャリイプチルパーオキシピパ** レート、ジー2-エチルヘキシルパーオキシジ カーポネート、ペンソイルパーオキシド、ブロ ピオニルパーオキジド、トリクロルアセチルパ ーオキシド、パーフルオロプチリルパーオキシ ド、パーフルオロオクタノイルパーオキシド等 の過酸化物、アゾピスイソプチロニトリル、ア ソピスー2、4ージメチルパレロニトリル等の アゾ化合物、あるいはトリエチルポロンー酸素 又は過酸化物、トリイソプチルポロン~酸素又 は過酸化物等のポロン系化合物があげられ、水 溶性開始剤として、過酸化水素、過硫酸カリウ ム、過硫酸カリウムおよびとれらと金属塩を組

特開昭60-42411(3)

み合わせたレドックス系ヲジカル開始剤があげ られる。

溶媒化限定しないが、重合方法により水あるいは通常の有機炭化水素系化合物あるいはフッ 案系有機化合物が使用される。水系の場合は分 散安定剤として懸濁剤あるいは乳化剤を使用す るのが通常である。

αートリフルオロメチルアクリレートとして はメチル αートリフルオロメチルアクリレート、エチル αートリフルオロメチルアクリレート、ロード、ロードリフルオロアクリレート、インプロピル αートリフルオロワンルオロアクリレート、インプテル αートリフルオロメチルアクリレート、インプチル αートリフルオロメチルアクリレートの設定が表示アルコールとロートリフルオロエチル αートリフルオロエチル αートリフルオロエチル αートリフルオロエチル αートリフルオロエチル αートリフルオロエチル αートリフルオロメチルアクリレート、IH, IH-ヘブタフルオロメチルアクリレート、IH, IH-ヘブタフルオロメチルアクリレート、IH, IH-ヘブタフルオロメチルアクリレート、IH, IH-ヘブタフルオロメチルアクリレート、IH, IH-ヘブタフルオロメチルアクリレート、IH, IH-ヘブタフルオロメチルアクリレート、IH, IH-ヘブタフルオロメチルアクリレート、IH, IH-ヘブタフルオロメチルアクリレート、IH, IH-ヘブタフルオロメチルアクリレート、IH, IH-ヘブタフル ルオロブチル αートリフルオロメチルアクリレート、1H,1H,7Hードデカフルオロヘブチルαートリフルオロメチルアクリレート、1H,1Hーベンタデカフルオロオクチル αートリフルオロメチルアクリレート、ヘキサフルオロインプロピル αートリフルオロメチルアクリレートのようなフン素アルコールとのエステルがあげられる。

ピニルエーテル類としては、 ビニルメチルエーテル、ビニルエチルエーテル、ビニルーテル、ビニルーイソプチルエーテル、ビニルー 2 ークロルエチルエーテル、ビニルー 2 エチル、ヤンクロヘキシルエーテル、ビニルーイソオクチルエーテル、ビニルー n オクタデンルエーテル、ビニルステアリルエーテルのような 炭化水素 采ビニルエーテル類 があげられる。

モノマーの純皮は通常のラジカル度合化支障ない不純物を含まなければ 98%ガスクロマトグラフィー純度でよい。

また、共取合体の分子量は特に規定はなく、 オイル、グリース状の低分子量のポリマーから ゴムあるいはブラスチックへ到る高分子量のポ リマーまで、共重合条件を制御することにより 得られる。

以上のような含フツ素共重合体の用途例としては、撥水撥油剤、レジスト材料、光学繊維用クラッド材特殊オイルおよびグリース等の高機能性用途があげられる。

以下、実施例によつて本発明を詳細に説明する。

. 红 施 佣 1

ポリマー収率は 89% であつた。生成ポリマーの 赤外吸収スペクトルは、 1795 cm⁻¹ に C = C , 1200~1300 cm⁻¹に C - F , 1120 cm⁻¹ に C - O - C の吸収が認められた。重水素化アセトン溶液の 'H-NMRスペクトル (:TMG)は -OH₂OF₈ 4.1ppm,

-OH₂CH₃ 3.1ppm,-CH₂ OH₃ O.4ppmに吸収を示した。 元素分析によるポリマー中の 2,2,2 ートリフル オロエチル αートリフルオロメチルアクリレ ートとエチルビニルエーテルのモノマー組成比 は 53:47モル % であつた。

比較例」

2,2,2-トリフルオロエチル α-トリフル オロメチルアクリレート 209, トリクロルトリフルオロエタン 1509過酸化ペンゾイル 0.159をガラス製反応低に入れ、振とり下 60℃ 2 0 時間の重合を行つたが、ポリマーは得られなかつた。比較例 2

文献 [Macromolecules, 15915~ 920(1982)] に従い、 2,2,2ートリフルオロエチル「αートリフルオロメチルアクリレート 22,29 ピリジン 0.189, テトラヒドロフラン 908 をガラス 製反 応 仮に入れ、 振とう下2 0 ℃で2 4 時間 重合を行つた。 生成ポリマーはメタノールで洗浄 後真 空 乾燥を行い 秤貴した。 ポリマー収率は 7 6 % であつた。

夹施例 2

2,2,2-トリフルオロエチル α-トリフル
オロメチルアクリレート 11.19,1 ソプチルビニルエーテル 5.19,トリクロルトリフルオロエタン(溶媒) 1509, 過酸化ペンソイル 0.159 をガラス製反応缶に入れ、撮とり下 6 0 ℃で2 0 時間の重合を行つた。メタノールで再比後生成ポリマーを洗浄および真空乾燥の結果 7 1 %の収率であつた。ポリマーの赤外吸収スペクトルは1770 cm⁻¹に C = 0 , 1200-1300 cm⁻¹に C - F , 1120 cm⁻¹に C - O - O の吸収が認められた。重水素化アセトン溶液の ¹H - N M R スペクトル(: T M B)は - CH₂ CF₁ 4.1ppm , - CH₂ OH CH₃ 3.0 ppm , - CH₂ CH CH₃ 0.2 ppm ,

,と n - ブチルビニルエーテルのモノマー組成比 は 6 5 : 3 5 モル省であつた。

実施例 4

ヘキサフルオロイソプロビル αートリフルオロメチルアクリレート 14.9 g、エチルビニルエーテル 3.6 g、トリクロルトリフルオロエタン(溶媒) 150 g、温酸化ペンゾイル 0.15 gをガラス製反応缶に入れ、撮とう下 6 0 でで 2 0時間の重合を行つた。重合溶液を大量のメタノール中に注いでポリマーを析出させ、ついでメタノール洗浄後真空乾燥したところ、7 1 %の収率であつた。ポリマーの赤外吸収スペクトルは 1790 cm² に0 = 0、1200~1300 cm² に0 ー F、1060 cm² に0 = 0、1200~1300 cm² に0 ー F、1060 cm² に0 - 0 - 0 の吸収が認められた。重水素化アセトン溶液の「H-NMRスペクトル(1.TMg)は CFg 5.7 ppm、-OHg CHg 5.1

ppm 、 - CH₂ CH₃ 0.3 ppm 化吸収を示した。元素 分析によるポリマー中のヘキサフルオロイソプ ロビル αートリフルオロメチルアクリレート であつた。 元素分析によるポリマー中の 2,2,2-トリフルオロエチル αートリフルオロメチル アクリレートとイソプチルビニルエーテルのモ ノマー組成比は 62:38 モル%であつた。

実施例3

2,2,2~トリフルオロエチル αートリフルオロメチルアクリレート 11.18、 n ープチルビニルエーテル 5.0 8、トリクロルトリフルオロエタン (溶群) 150 8、過酸化ペンゾイル 0.15 8をガラス製反応任に入れ、振とう下 6 0 ℃で 2 0 時間の重合を行つた。再沈後の生成ポリマーはメタノール洗浄および真空乾燥の結果 6 2 %の収率であつた。ポリマーの赤外吸収スペクトルは1795 cm² に 0 = 0 , 1200-1300 cm²に 0 ~ 0 ~ C の吸収が認められた。重水素化アセトン溶液の「HーNMR スペクトルはー CH2 CP2 4.2 ppm 、 - CH2 OH2 CH2 CH2 3.1 ppm 、 - CH2 CH2 CH2 OH2 OH2 O.9 ppm 、 - CH2 CH2 CH2 CH2 OH2 OH2 CH2 CH2 T + D

とエチルビニルエー テルのモノマー 組成比は 59 : 4 1 モル省であつた。

実施例 5

実施例1と同様にして、ヘキサフルオロイソ プロピル ロートリフルオロメチルアクリレートとエチルビニルエーテルの仕込みモノマー組成を変化させて重合を行つた。モノマー仕込み組成とポリマー収率およびポリマー中のモノマー組成比の関係を図1に示した。

との結果よりポリマーは交互性のよい共重合体であると考えられる。

奖施例 6

ヘキサフルオロイソプロピル αートリフルオロメチルアクリレート 14.58、イソプチルピニルエーテル 5.0 %、トリクロルトリフルオロエタン(溶媒) 150 %、過酸化ペンソイレ0.15 %をガラス製反応低に入れ、振とり下 6 0 ℃で2 0 時間の重合を行つた。生成ポリマーはメタノール洗浄後真空乾燥の結果 5 6 %の収率であった。ポリマーの赤外吸収スペクトルは 1790cm²

に C = 0 1200~1300 cm⁻¹ に C − F , 1200 cm⁻¹ に C − O − C の吸収が認められた。重水楽化アセ ・トン裕液の 'H-NMRスペクトル (: T M B) は

$$-C\underline{H} \stackrel{\text{(i)} F_8}{=} 5.9 \, \text{ppm} \, , \, -C\underline{H}_2CH \stackrel{\text{CH}_8}{=} 3.2 \, \text{ppm} \, ,$$

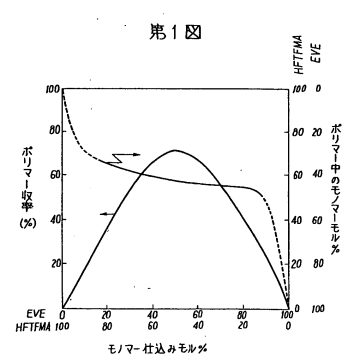
$$-\text{OH}_2\text{C}\,\underline{\underline{H}}_3^{\text{OH}_3} \quad \text{I.lppm,} \quad -\text{CH}_2\text{CH} \stackrel{\text{O}\,\underline{\underline{H}}_3}{\text{O}\,\underline{\underline{H}}_3} \text{O.Sppm,}$$

化吸収を示した。元素分析によるポリマー中の ヘキサフルオロインプロピル αートリフルオ ロメチルアクリレートとインプチルピニルエー テルのモノマー組成比は 65:35 モル名であつた。

4. 図面の簡単な説明

第1図は実施例がにおけるモノマー仕込組成と、ボリマー収率およびポリマー中のモノマー組成比の関係を示したものである。

特許出願人 セントラル硝子株式会社 財団法人 相模中央化学研究所 代理人 弁理士 坂 本 栄 一



但し、EVE ; エチルピニルエーテル HFTFMA ; ヘキサフルオロイソプロピル αートリフルオロメチルアクリレート

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.